(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

# 特開平7-196314

(43)公開日 平成7年(1995)8月1日

C 0 1 B 37/00 A 0 1 N 25/08 A 6 1 K 47/02 B 0 1 D 53/02	В 2.			
A 6 1 K 47/02	_			
	_			
B 0 1 D 53/02	7			
	L			
			B 0 1 D	53/ 36 ZAB C
		審査請求	未請求請求項	<b>頁の数10 FD (全32頁) 最終頁に続</b>
(21)出願番号			(71)出額人	390008442
			-	丸尾カルシウム株式会社
(22)出魔日	平成5年(1993)12月28	日		兵庫県明石市魚住町西岡1455番地
			(72)発明者	花崎 実
				兵庫県加古川市加古川町稲屋210-9
			(72)発明者	柴田 洋志
				兵庫県明石市魚住町西岡1692 101号
			(72)発明者	橋本 佳代子
				兵庫県明石市魚住町清水747
			(72)発明者	源吉 嗣郎
			i	兵庫県明石市大久保町山手台1丁目126
			(74)代理人	弁理士 伊丹 健次

# (54) 【発明の名称】 チューブ状合成無機微粒子

# (57)【要約】

【構成】 針状及び/又は柱状の形状であり、内部に中空状空間が存在し、且つ、下配の式(a)~(e)の物性を満足する、チューブ状合成無機微粒子。

(a) 0.  $1 \le DS$   $1 \le 1$  0 0 0 ( $\mu$ m), (b) 0.  $0.5 \le DS$   $2 \le 1$  0 0 ( $\mu$ m), (c) 0.  $0.2 \le DS$   $3 \le 9.5$  ( $\mu$ m), (d) DS 1/DS  $2 \ge 2$ , (e) 0.  $0.5 \le DS$  3/DS  $2 \le 0.95$ 

DS1は電子顕微鏡写真により測定したチューブ状合成 無機微粒子の長径の、DS2は同外径(短径)の、DS 3は同内径の平均粒子径(μm)、DS1/DS2は該 微粒子の長径と短径のアスペクト比、DS3/DS2は 同微粒子の内径と外径の割合を表す値。

[効果] 触媒等の担体、吸着剤や徐放体、プラスチック等への充填剤、繊維等のプロッキング防止剤として有用である。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 針状及び/又は柱状の形状であり、内部 に中空状空間が存在し、且つ、下記の式(a)~(e) の物性を満足する、チューブ状合成無機微粒子。

- (a) 0.  $1 \le DS1 \le 1000 (\mu m)$
- (b) 0.  $0.5 \le DS2 \le 1.00 \ (\mu m)$
- (c) 0.  $0.2 \le DS.3 \le 9.5$  ( $\mu m$ )
- (d) DS1/DS2≥2
- (e) 0.  $0.5 \le DS3/DS2 \le 0.95$ 但し、

DS1:電子顕微鏡写真により測定したチューブ状合成 無機微粒子の長径の平均粒子径(μm)。

DS2:電子顕微鏡写真により測定したチュープ状合成 無機微粒子の外径 (短径) の平均粒子径 (μm)。

DS3:電子顕微鏡写真により測定したチューブ状合成 無機微粒子の内径の平均粒子径 (μm)。

DS1/DS2:チューブ状合成無機微粒子の長径と短 径のアスペクト比を表す値。

DS3/DS2:チュープ状合成無機微粒子の内径と外 径の割合を表す値。

【請求項2】 更に表面に微細な突起及び/又は細孔を 有し、且つ、下記の式(f)の物性をあわせて満足す る、請求項1記載のチューブ状合成無機微粒子。

(f) V1≦V2

V1、V2は水銀圧入法により測定した細孔分布により 求めたものである。

V1 :直径0.02μm未満の細孔容積(%)

V2 :直径0.02μm以上の細孔容積(%)

【請求項3】 合成無機微粒子が燐酸塩、フッ化塩、珪 酸塩、硫酸塩、炭酸塩、ペロプスカイト塩(MTi 〇, 、M=2価の金属)、シュウ酸塩及び水酸化物であ るアルカリ土類金属塩、燐酸塩、珪酸塩及び水酸化物で あるアルミニウ塩、珪酸及び珪酸水和物からなる群から 選ばれる少なくとも1種で主として構成される請求項1 又は2記載のチューブ状合成無機微粒子。

【請求項4】 アルカリ土類金属がカルシウム、マグネ シウム、パリウム、ストロンチウム及びペリリウムから なる群から選ばれる少なくとも1種である請求項3記載 のチューブ状合成無機微粒子。

ロアパタイトで主として構成される請求項1又は2記載 のチューブ状合成無機微粒子。

【請求項6】 更に下記の式(g)を満足する請求項1 ~5 記載のチューブ状合成無機微粒子。

(g) DS1/DS2≥3

【請求項7】 更に下記の式(h)を満足する請求項1 ~5 記載のチューブ状合成無機微粒子。

(h) DS1/DS2≥5

【請求項8】 更に下記の式(i)の物性をあわせて満 足する請求項1~7記載のチューブ状合成無機微粒子。

(i)  $Sw \ge 10m^2/g$ 

Sw:窒素吸着BET法で測定した比表面積(m²/ ø)

【請求項9】 更に下記の式(j)の物性をあわせて満 足する請求項1~7記載のチューブ状合成無機微粒子。

(i)  $Sw \ge 20m^2/g$ 

Sw:窒素吸着BET法で測定した比表面積(m²/ g)

【請求項10】 更に下記の式(k)の物性をあわせて 10 満足する請求項1~7記載のチューブ状合成無機微粒

(k) Sw≥50m²/g

Sw:窒素吸着BET法で測定した比表面積(m²/ g)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なチュープ状合成無 機微粒子に関し、更に詳しくは、特定粒度の針状及び/ 又は柱状の形状であり、内部に特定粒度の内径の中空状 20 空間を有する微細なチューブ状合成無機微粒子に関す る。本発明のチューブ状合成無機微粒子は、例えば触媒 担体、医薬担体、農薬担体、微生物担体、生体担体、過 酸化物担体、植物成長剤、オレフィン吸収剤、紫外線吸 収剤、吸着剤、徐放体、吸液剤、セラミック原料、各種 キャリアー、瀘過剤、瀘過助剤、微生物飼育、生体材 料、乾燥剤、芳香剤、その他担体またはその原料、ブラ スチック・ゴム・塗料・インキ・シーリング材および製 紙の充填剤、繊維およびフィルムのプロッキング防止剤 として有用である。また、上記各種の用途を複合させる 30 ことにより、更に新規な用途の展開が可能である。

[0002]

【従来の技術】従来、合成無機物質の多孔質体として、 合成ゼオライト、シリカゲル、アルミナゲル、フローラ イトR(商品名、徳山曹達)、球状燐酸カルシウム等が 知られている。しかし、特定粒度の微細な空洞を有する 微細なチューブ状合成無機微粒子に関する報告は無い。 合成ゼオライト、シリカゲルおよびアルミナゲル等は比 表面積が高いことにより各種担体に使用されている。比 表面積の高さは極微細な細孔によるものである。しかし 【請求項5】 ヒドロキシアパタイト及び/又はフルオ 40 ながら、合成ゼオライト、シリカゲルおよびアルミナゲ ル等は保持性が乏しいという欠点を有する。即ち、細孔 の大部分が 0. 0 2 μm未満と小さすぎるため、吸着し 易いが放出し易く、徐放体の担体としては長期間にわた り吸着した物を少量ずつ放出するという能力が劣る。ま た細孔が小さすぎるため濾過剤、濾過助剤として多孔質 を応用する事は困難であり、高い表面張力の液体、濡れ の不良な物質、高粘度物質および高分子物質の吸着およ び徐放も困難である。

> 【0003】また、0.02 μm以上の細孔を有する市 50 販品として、例えばフローライトが挙げられる。フロー

ライトは花弁状結晶構造を有するジャイロライト型珪酸カルシウムで連通孔をもっており、形状は不定形の粉砕品または成形品である。吸液量が高いという利点があるが、放出速度が極めて早く、長期間除放剤としては機能しないという欠点を持っている。また、製紙、強料、プラスチック等の充填剤として利用する場合、充填剤として必要とされる粒度に調製するため、粉砕、分級することが必要であるが、粉砕により花弁状の形状が破壊されるため本来の物性が維持できないという問題点がある。

[0004] 球状燐酸カルシウムとして特開昭63-1 1003809が挙げられる。これは生体材料等に有用な比表面積が大きく、かつ粒子径や細孔径が均一な球状燐酸カルシウム系多孔体の製造する方法を開示するが、球状多孔体に関するものであって、特定粒度の針状及び/又は柱状の形状であり、内部に特定粒度の中空状空間を有する微細なチューブ状合成無機微粒子についての記載は無い。天然鉱物で針状形状で内部に空間のあるものとしてハロイサイトが挙げられる。ハロイサイトは針状形状で内部に空間がある粒子を混在しているが、天然品であるため有用でない不純物を多数混在するだけでなく、粒20度も形状も不均一である。

#### [0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、上記の欠点を解決しようとするもので、その目的は、特定粒度の針状及び/又は柱状の形状であり、内部に特定粒度の微細な中空状空間を有する微細な合成無機微粒子を提供する事を目的とするものである。

#### [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究をした結果、特定粒度の針状及び/又は柱状の形状であり、内部に特定粒度の微細な中空状空間を有する微細な合成無機微粒子が前記各種の用途に有用であることを見い出し、本発明をなすに至った。すなわち、針状及び/又は柱状の形状であり、内部に中空状空間が存在し、且つ、下記の式(a)~(e)の物性を満足する、チュープ状合成無機微粒子を提供するものである。

- (a) 0.  $1 \le DS1 \le 1000 (\mu m)$
- (b) 0.  $0.5 \le DS2 \le 1.00 (\mu m)$
- (c) 0.  $0.2 \le DS3 \le 9.5$  ( $\mu m$ )
- (d) DS1/DS2≥2
- (e) 0. 05≦DS3/DS2≦0. 95 但し、
- DS1:電子顕微鏡写真により測定したチュープ状合成 無機微粒子の長径の平均粒子径(μm)。
- DS2:電子顕微鏡写真により測定したチュープ状合成 無機微粒子の外径(短径)の平均粒子径(μm)。
- DS3:電子顕微鏡写真により測定したチューブ状合成 無機微粒子の内径の平均粒子径(μm)。
- DS1/DS2:チューブ状合成無機微粒子の長径と短径のアスペクト比を表す値。

DS3/DS2:チューブ状合成無機微粒子の内径と外径の割合を表す値。

【0007】以下に、本発明を詳しく説明する。本発明 によるチューブ状合成無機微粒子は特定粒度の針状及び /又は柱状の形状であり、内部に特定粒度の中空状空間 を有する微細なチューブ状合成無機微粒子であることを 特徴とする。即ち、本発明のチューブ状合成無機微粒子 は、外形が球状、立方形、不定形粒子に比較して、見か けの比表面積が大きい。更に内部に中空状空間をもつこ とにより、従来の針状及び/又は柱状より見かけの比表 面積が大きい。中空状空間に各種有用な物質を保持する ことが可能であり、逆に、有害、無用な物質を捕捉除去 することも可能である。さらに、形状と内部の特定粒度 の中空状空間を利用して、特定粒度の物質を同様に選択 的に保持、捕捉および除去することが可能であるばかり でなく、保持時間の制御等も可能である。その利用分野 としては触媒担体、医薬担体、農薬担体、微生物担体、 生体担体、過酸化物担体、植物成長剤、オレフィン吸収 剤、紫外線吸収剤、吸着剤、徐放体、吸液剤、セラミッ ク原料、各種キャリアー、濾過剤、濾過助剤、微生物飼 育、生体材料、乾燥剤、芳香剤、その他担体またはその 原料等が挙げられる。プラスチック、ゴム、塗料、イン キ、シーリング材、製紙、繊維およびフィルムへの利用 についても期待される。

【0008】本発明のチューブ状合成無機微粒子をプラ スチック、ゴム、塗料に充填剤として使用した場合、微 粒子であり、且つ、形状が針状及び/柱状であり、表面 積が大きい等他の形状より有利であるばかりではなく、 内部の中空状空間に前配有機物が入り、結果として、極 めて親和性が良好となる。チューブ状合成無機微粒子を 充填したプラスチック、ゴム、塗料、インキ、シーリン グ材および紙組成物は前記親和性が良好である事から良 好な物性が得られる。さらに、前記のチューブ状合成無 機微粒子を応用した触媒担体、医薬担体、農薬担体、微 生物担体、生体担体、過酸化物担体、植物成長剤、オレ フィン吸収剤、紫外線吸収剤、吸着剤、徐放体、吸液 剤、セラミック原料、各種キャリアー、濾過剤、濾過助 剤、微生物飼育、生体材料、乾燥剤、芳香剤、その他担 体の組成物をプラスチック、ゴム、塗料、インキ、シー 40 リング材および紙組成物に充填することにより複合効果 及び/又は相乗効果が期待できる。

【0009】プラスチックの繊維およびフィルムは、その製造工程、利用分野においてはプロッキング防止性が重要視される、製造工程では延伸工程があり、実際に使用される場合は摩擦、摩託にさらされる。この際、添加される無機プロッキング防止剤とプラスチックとの親和性が悪いと添加された無機プロッキング防止剤が離脱し、トラブルが発生する、本発明のチューブ状合成粒子は微粒子であり、且つ、外部の形状が針状及び/柱状で50 あり、他の形状より有利であるばかりではなく、内部の

中空状空間に前記有機物が入り、結果として、極めて親 和性が良好となるため、ブロッキング防止剤としても有 用である。 濾過剤、濾過助剤、製紙用填剤としても形状 が針状及び/柱状形状である効果と内部が中空状空間で ある効果により有用である。

【0011】 チュープ状合成無機微粒子の内径は、0. 測定  $02\mu$ m以上 $95\mu$ m以下であれば良い。内径が0.020 い。  $2\mu$ m以上 $15\mu$ m以下であれば良い。内径が $1.02\mu$ m以上 $15\mu$ m以下、より好ましくない。好ましくは $1.02\mu$ m以上 $15\mu$ m以下、より好ましくは $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以下、より好ましくは $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以下、より好ましくは $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以下、より好ましくは $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以下。 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以下。 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以下。 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以下。 $1.02\mu$ m以上 $1.02\mu$ m以上

【0012】チュープ状合成無機微粒子の長径と外径(短径)の比率DS1/DS2の値は、2以上であれば 30 良く、この値が大きいほど、形状としてより細長いチューブ状合成無機微粒子となり、見かけの比表面積及び粒子同士で形成される外部空間がより大きくなり、更に内部の空洞空間の長さが長くなるだけでなく内部の見かけの比表面積も高くなり、結果として、物理的吸着がより大きくなることにより、保持能力及び親和性等がより高くなり好ましい。この値が2より小さくなると見かけの比表面積が小さくなり好ましくない。また、チューブ状合成無機微粒子とは言えない。好ましくは3以上、より好ましくは5以上である。

【0013】チューブ状合成無機微粒子の内径と外径の比率DS4/DS3の値は、0.05以上0.95以下であれば良く、この値が大きいほど中空状空間のチューブ状合成無機微粒子に対する割合が大きくなり好ましいが0.95より大きくなると取扱い時に折れ易くなり好ましくない。この値が0.05より小さくなると、中空状空間のチューブ状合成無機微粒子に対する割合が小さくなり好ましくない。

【0014】チュープ状合成無機微粒子の表面に微細な 硫酸カルシウム、硫酸カルシウム、チタン酸カルシウ 突起及び/又は細孔がある方が上記各種用途に使用する 50 ム、シュウ酸カルシウム、炭酸カルシウム(カルサイ

場合、比表面積が高く、且つ、物理的吸着により、保持能力、親和性等が高くなる傾向にあるので、より好ましい。また、チューブ状合成無機微粒子の表面に0.02  $\mu$  m以上有することがさらに好ましい。チューブ状合成無機微粒子の細孔分布は、下記の式(f)であることが好ましい。比表面積が高くても細孔の直径が0.02  $\mu$  mより小さくなると、上記記載の用途に利用する時に、結果として、吸着し易いが放出し易く、徐放体の担体としては長期間にわたり吸着した物を少量ずつ放出するという能力が劣る。また、濾過剤、濾過助剤として多孔質を応用することは困難であり、高い表面張力の液体、濡れの不良な物質、高粘度物質および高分子物質の吸着および徐放も困難である。

# (f) V1≦V2

V1、V2は水銀圧入法により測定した細孔分布により 求めたものである。

V 1 : 直径0. 02μm未満の細孔容積(%) V 2 : 直径0. 02μm以上の細孔容積(%) 測定に関しては、電子顕微鏡観察を併用する事が好まし

【0015】チューブ状合成無機微粒子を上記の各種用途、特に各種担体、濾過剤に使用する場合、比表面積が高い方が好ましい、窒素吸着BET法で測定した比表面積Swが10㎡/g以上であればよく、好ましくは20㎡/g以上、より好ましくは50㎡/g以上である。シリカゲル等の様に比表面積が極端に高い場合であっても、上記記載の式(f)を満足していれば良い。

【0016】チュープ状合成無機微粒子を構成する物質は水、低級アルコール、溶剤に不溶性あるいは難溶性の無機物質であれば良い。可溶性である場合、産業上で使用する際に、使用する溶媒や雰囲気中の水蒸気、低級アルコール、溶剤に溶解するため好ましくない。例えばチュープ状合成無機微粒子を構成する物質としては、燐酸塩、フッ化塩、珪酸塩、硫酸塩、ベロブスカイト塩(MTiOs、M=2価の金属塩)、シュウ酸塩、炭酸塩及び水酸化物であるアルカリ土類金属塩、燐酸塩、珪酸塩及び水酸化物であるアルカリ土類金属塩、燐酸塩、珪酸塩及び水酸化物であるアルカリ土類金属塩、燐酸塩、珪酸塩な水酸化物であるアルラニウ塩、珪酸及び珪酸水和物からなる群から選ばれる少なくとも1種で主として構成される。

(0017) アルカリ土類金属としてはカルシウム、マグネシウム、ストロンチウム、パリウム、ベリリウムが好ましく、より好ましくはカルシウム、マグネシウム、パリウムである。例えば、燐酸1水素カルシウム、燐酸3カルシウム、ヒドロキシアパタイト [Cas(PO₁)sOH)]、非晶質燐酸カルシウム、フルオロアパタイト [Cas(PO₁)sF]、ピロ燐酸カルシウム、メタ燐酸カルシウム、フッ化カルシウム、珪酸カルシウム、珪酸カルシウム、硫酸カルシウム、チタン酸カルシウム、硫酸カルシウム、カッウ酸カルシウム、炭酸カルシウム(カルサイカ・ショウ酸カルシウム、炭酸カルシウム(カルサイカ・ショウ酸カルシウム、炭酸カルシウム(カルサイカ)

ト、バテライト、アラゴナイト)、炭酸カルシウムマグ ネシウム、水酸化カルシウム、燐酸水素マグネシウム、 燐酸マグネシウム、ピロ燐酸マグネシウム、珪酸マグネ シウム、亜硫酸マグネシウム、チタン酸マグネシウム、 シュウ酸マグネシウム、炭酸マグネシウム、水酸化マグ ネシウム、燐酸1水素バリウム、燐酸バリウム、ピロ燐 酸パリウム、珪酸パリウム、フルオロ珪酸パリウム、硫 酸パリウム、亜硫酸パリウム、チタン酸パリウム、シュ ウ酸パリウム、炭酸パリウム、燐酸水素ストロンチウ ム、燐酸ストロンチウム、珪酸ストロンチウム、硫酸ス 10 トロンチウム、チタン酸ストロンチウム、シュウ酸スト ロンチウム、炭酸ストロンチウム、燐酸ペリリウム、水 酸化ベリリウム、燐酸アルミニウム、珪酸アルミニウ ム、珪酸アルミニウムマグネシウム、アルミノ珪酸ナト リウム、フッ化アルミニウム、水酸化アルミニウム、珪 酸及び珪酸水和物等が挙げられる。

【0018】以下に応用用途の例を挙げ、これに好適な チューブ状合成無機微粒子を構成する物質について説明 するが、これらは単なる例示であり本発明はこれらに限 定されるものではない。パイオリアクター等の生体との 20 ものがよい。 親和性を要求される用途には、燐酸カルシウムが良く、 好ましくはヒドロキシアパタイトが良い。栄養補強とし て使用する場合は目的とする元素を含む物を選択すれば 良く、例えばカルシウムを必要とする場合はカルシウム 塩を、カルシウムと燐の栄養補強にはカルシウム塩の中 から燐酸カルシウムを、マグネシウムを必要とする場合 はマグネシウム塩を選択すれば良い。殺菌、抗菌効果が 要求される場合は銅、銀、白金等の殺菌、抗菌効果があ る物質を微量混合及び/又は塗布、処理することが好ま しい。乾燥、除湿脱水効果が要求される場合は珪酸水和 30 物、珪酸カルシウム水和物、珪酸アルミニウム水和物等 が好ましい。歯磨きの研磨剤としては燐酸カルシウム、 フッ化燐酸カルシウム、珪酸カルシウム、珪酸水和物等 が好ましい。微生物の飼育等に利用する場合は、微生物 に害を及ぼさないものがを選択すれば良い。ガス吸着剤 としては珪酸塩、燐酸塩を主体として他の成分を適宜追 加すれば良い。過酸化物の担体、徐放体としてはアルカ リ性物質が好ましく、ヒドロキシアパタイト、燐酸3カ ルシウム、炭酸マグネシウム等又は一部これらを含有す る物がよく、他の物質にこれらを処理することも考えら 40 れる。また、アルカリ性物質の処理および変性すること がさらに好ましい。耐熱性を要求する場合には燐酸塩、 珪酸塩が良く、更に好ましくは、ヒドロキシアパタイト Cas(PO<sub>4</sub>)sOH、フルオロアパタイトCas(PO<sub>4</sub>) s Fが好ましい。

【0019】本発明のチューブ状無機微粒子の製造方法 を例示するが、本発明は例示する製造方法によって制限 されるものではない。例えば、物質Xで構成される針状 及び/又は柱状粒子をコアとして、その表面にコアとは 異なる物質Yで被覆し、針状及び/又は柱状粒子である 50 沈澱反応を行い、コア粒子表面上に物質Yを被覆させる

物質Y処理物質X(物質Yで被覆された物質X)を調製 する。調製した針状及び/又は柱状粒子である物質Y処 理物質 X のコアとなる物質 X の全量又は 1 部を取り除 き、内部に中空状空間を調製する方法が挙げられる。ま た、上記の方法で被覆した物質Yが物質Xと添加物質Z との反応により生成されるものであることが好ましい。 コアとなる針状及び/又は柱状粒子は、下記の式(1) ~ (n) の物性を満足するものがよい。

- (1) 0.  $1 \leq DS4 < 1000 (\mu m)$
- (m) 0.  $0.5 \le DS.5 < 1.00$  ( $\mu$  m)
- (n) DS4/DS5≥2

但し、

DS4:電子顕微鏡写真により測定したコア粒子の長径 の平均粒子径(μm)。

DS5:電子顕微鏡写真により測定したコア粒子の短径 の平均粒子径 (μm)。

DS4/DS5:コア粒子の長径と短径のアスペクト比 を表す値

好ましくは、下記の式(o)~(q)の物性を満足する

- (o) 0.  $1 \le DS4 < 500 (\mu m)$ 
  - (p) 0.  $0.5 \le DS.5 < 2.0 \ (\mu m)$
  - (q) DS4/DS5≥3

より好ましくは、下記の式(r)~(t)の物性を満足 するものがよい。

- (r) 0.  $5 \le DS4 < 200 (\mu m)$
- (s) 0.  $1 \le DS \le 10 \ (\mu m)$
- (t) DS4/DS5≥5

物質Xは針状及び/又は柱状粒子であれば特に限定する ものではない。物質Yは物質Xとは異なる水及び/又は 溶剤に不溶性あるいは難溶性の無機物質であれば良く、 例えば物質Yは燐酸塩、フッ化塩、珪酸塩、硫酸塩、ベ ロプスカイト塩(MTIO:、M=2価の金属塩)、シ ュウ酸塩、炭酸塩及び水酸化物であるアルカリ土類金属 塩、燐酸塩、珪酸塩及び水酸化物であるアルミニウ塩、 珪酸及び珪酸水和物からなる群から選ばれる少なくとも 1種で主として構成される。アルカリ土類金属としては カルシウム、マグネシウム、ストロンチウム、パリウ ム、ベリリウムが好ましく、より好ましくはカルシウ ム、マグネシウム、バリウムである。物質Zは物質Xと 反応して物質Yとなるものであれば特に限定されない。 【0020】また、物質Yをコアである物質Xで構成さ れる針状及び/又は柱状粒子に被覆する方法を以下に記 載する。これらを組み合わせることも可能である。ま た、被覆方法はこれらの方法に限定されるものではな

(Y1) コア粒子を水及び/又は溶剤中に分散させコア 粒子の水及び/又は溶剤懸濁液を調製する。該懸濁液中 に物質Yの原料となる物質を添加し物質Yを生成させる 方法。沈豫反応としては溶液反応、加水分解反応及び気 液反応等が挙げられる。

(Y2) コア粒子を水及び/又は溶剤中に分散させコア 粒子の水及び/又は溶剤懸濁液を調製する。該懸濁液中 に物質Y微粒子の水及び/又は溶剤懸濁液を添加し、コ ア粒子の表面に物質Yの微粒子を沈澱させることによ り、コア粒子表面上に物質Yを被覆させる方法。沈澱反 応として、例えば、溶液反応、加水分解反応及び気液反 応等が挙げられる。

(Y3) コア粒子を水及び/又は溶剤中に分散させコア 10 粒子の水及び/又は溶剤懸濁液を調製する。該懸濁液中 に物質Zを添加し、物質Zと物質Xを反応させて物質Y を生成させる沈澱反応を行い、コア粒子表面上に物質Y を被覆させる方法。沈澱反応としては溶液反応、加水分 解反応及び気液反応等が挙げられる。

(Y4) コア粒子表面に湿式あるいは乾式法で物質 Zを 吸着及び/又は付着させ、焼結させることにより、物質 Zと物質Xを反応させてコア粒子表面上に物質Yを被覆 させる方法。吸着及び/又は付着させる方法として、例 えば、湿式法では粒子径の大小及び/又は電位差を利用 20 い無機物質を選択して、針状及び/又は柱状粒子である した吸着法及び有機高分子を用いた付着法が、乾式法で はメタノケミカル(衝撃力、撹拌力を利用)反応を利用 した吸着法及び有機物質を利用した付着法が挙げられ る。例えば、アルカリ土類金属等の2価の金属化合物の 針状及び/又は柱状粒子をコアとして、超微粒子酸化チ タンを上記の方法あるいは類似の方法でコア粒子表面に 付着させた後、アルカリ土類金属等の2価の金属化合物 と超微粒子酸化チタンを焼結させペロプスカイト型化合 物を合成し、ペロプスカイト型化合物処理アルカリ土類 金属等の2価の金属化合物の針状及び/又は柱状粒子を 30 調製することができる。 (Y5) (Y1)~(Y4)を 組み合わせるか、同一の方法を繰り返すか、あるいはこ れらの両方の操作により、コア粒子の表面に物質 Y 1、 Y2・・・と異なる物質または同一物質を被覆する方 法。この方法により調製された被覆粒子よりチューブ状 合成無機微粒子を合成した場合、特定の異なる厚さ及び 物質からなる特異な層状構造を有するチュープ状合成無 機微粒子が合成可能である。

【0021】針状及び/又は柱状粒子である物質Y処理 物質Xのコアとなる物質Xの全量又は1部を取り除く方 40 無機微粒子A1の調製 法を以下に記載するが、これらの方法に限定されるもの ではない。

(X1) 物質Xには有機酸及び/又は無機酸に対して可 溶性である物質を選択し、物質Yには有機酸及び/又は 無機酸に対して不溶性又は難溶性である無機物質を選択 して、水及び/又は溶剤中で針状及び/又は柱状粒子で ある物質Y処理物質Xを有機酸及び/又は無機酸で処理 することによりコアとなる物質Xを溶解除去する方法。 溶解時に緩衝剤を使用する事が好ましい。

して可溶性である物質を選択し、物質Yには物質Xが溶 解する特定の有機酸及び/又は無機酸に対して不溶性又 は難溶性である無機物質を選択して、水及び/又は溶剤 中で針状及び/又は柱状粒子である物質Y処理物質Xを

10

有機酸及び/又は無機酸で処理することによりコアとな る物質Xを溶解除去する方法。溶解時に緩衝剤を使用す る事が好ましい。

(X3) (X1) に記載の方法で「有機酸及び/又は無 機酸」を「水及び/又は溶剤」に変更する以外は同様の 方法。

(X4) (X2) に記載の方法で「特定の有機酸及び/ 又は無機酸」を「特定の水溶液及び/又は溶剤」に変更 する以外は同様の方法。

(X5) (X1)~(X4)に記載の方法で「可溶性」 を「分解性」に、「不溶性又は難溶性」を「分解しない 又は分解しにくい」に、及び「溶解除去する」を「分解 除去する」に変更する以外は同様の方法。

(X6)物質Xには特定温度で熱分解する物質を選択 し、物質Yには物質Xが分解する特定温度で熱分解しな 物質Y処理物質Xを特定温度で熱処理することによりコ アとなる物質Xを熱分解除去する方法。

(X7) (X6) に記載の方法で「特定温度で熱分解」 を「特定の雰囲気下において特定温度」に変更する以外 は同様の方法。

(X8) (X1) ~ (X7) から選ばれる少なくとも1 つの方法で溶解、分解及び/又は熱分解する方法で溶 解、分解及び/又は熱分解する時の条件を調製すること によりコアとなる物質Xの溶解、分解及び/又は熱分解 を制御することにより特定の溶解、分解及び/又は熱分 解割合とする方法。結果としてコアとなる物質Xが溶 解、分解及び/又は熱分解しなかった割合だけ残存する こととなり、異なる物質X及びYが層状となったチュー ブ状合成無機微粒子が調製される。

[0022]

【実施例】以下、本発明を実施例を挙げてさらに詳細に 説明するが、本発明は、その要旨を越えない限り、以下 の実施例によって限定される物ではない。

# 実施例1

長径 2 μm、短径 0. 3 μmの針状形状であるアラゴナ イト型結晶の炭酸カルシウムを水に分散させて、針状炭 酸カルシウムの水懸濁液を調製した。この水懸濁液を撹 拌させながら、炭酸カルシウムに対して重量割合として 25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒド ロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。得られた ヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムを酢酸及びグ リシン (アミノ酸) 混合溶液で処理することにより、内 部の炭酸カルシウムを溶解除去して、ヒドロキシアパタ  $(X\ 2)$  物質Xには特定の有機酸及X/Yとは無機酸に対 S0 イトで構成された無機微粒子 $A\ 1$  を調製した。また、溶

解に使用した混合溶液中には緩衝剤として塩化ナトリウ と塩化カルシウムを少量添加した。

#### 実施例2

#### 無機微粒子A2の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として10%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、」に変更する以外はすべて同様にして、ヒドロキシアパタイトで構成された無機微粒子A2を調製した。

#### 実施例3

# 無機微粒子A3の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として5%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、」に変更する以外はすべて同様にして、ヒドロキシアパタイトで構成された無機微粒子A3を調製した。

#### 実施例4

#### 無機微粒子A4の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として50%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、」に変更する以外はすべて同様にして、ヒドロキシアパタイトで構成された無機微粒子A4を調製した。

#### 実施例5

#### 無機像粒子A5の調製

無機微粒子A 1 を調製するとき、「長径  $2 \mu m$ 、短径  $0.3 \mu m$ の針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸 30 カルシウム」を「長径  $2 0 \mu m$ 、短径  $0.6 \mu m$ の針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」に変更する以外はすべて同様にして、ヒドロキシアパタイトで構成された無機微粒子A 5 を調製した。

# 【0023】実施例6

#### 無機微粒子A6の調製

無機敵粒子A1 を調製するとき、「長径 $2~\mu$ m、短径  $0.3~\mu$ mの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸 カルシウム」を「長径 $5~0~\mu$ m、短径 $1~\mu$ mの針状形状 であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」に変更す 40 る以外はすべて同様にして、ヒドロキシアパタイトで構成された無機敵粒子A6 を調製した。

# 実施例7

# 無機微粒子A 7 の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「長径 $2\mu$ m、短径0.  $3\mu$ mの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」を「長径100 $\mu$ m、短径 $2\mu$ mの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」に変更する以外はすべて同様にして、ヒドロキシアパタイトで構成された無機微粒子A7を調製した。

#### 実施例8

#### 無機微粒子A8の調製

無機微粒子A1 を調製するとき、「長径 $2\mu$ m、短径 0.3  $\mu$ mの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」を「長径200  $\mu$ m、短径 $4\mu$ mの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」に変更する以外はすべて同様にして、ヒドロキシアパタイトで構成された無機微粒子A8 を調製した。

12

#### 実施例9

#### 10 無機微粒子A9の調製

無機 粒子 A 1 を 調製するとき、「長径 2  $\mu$  m、 短径 0.3  $\mu$  m の 針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」を「長径 0.5  $\mu$  m、 短径 0.1  $\mu$  m の 柱状形状であるカルサイト型結晶の炭酸カルシウム」に変更する以外はすべて同様にして、ヒドロキシアパタイトで 構成された無機 粒子 A 9 を 調製した。

#### 実施例10

#### 無機微粒子A10の調製

長径800μm、短径50μmの柱状形状の硫酸カルシウムを水に分散させて、硫酸カルシウムの水懸濁液を調製した。この水懸濁液を撹拌させながら、硫酸カルシウムに対して重量割合として25%のヒドロキシアパタイトとなる量の燐酸ナトリウム及び塩化カルシウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理硫酸カルシウムとした。得られたヒドロキシアパタイト処理硫酸カルシウムを有機酸及び/又は無機酸で処理することにより、内部の炭酸カルシウムを溶解除去して、ヒドロキシアパタイトで構成された無機微粒子A10を調製した。

# 30 【0024】実施例11

# 無機微粒子A11の調製

無機微粒子A5を調製するとき、「内部の炭酸カルシウムを溶解除去して」を「内部の炭酸カルシウムの50%を溶解除去して」に変更する以外はすべて同様にして、ヒドロキシアパタイトで構成された無機微粒子A11を調製した。

#### 実施例12

# 無機微粒子A12の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「燐酸1水素カルシウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、燐酸1水素カルシウムで構成された無機微粒子A12を調製した。

#### 実施例13

# 無機微粒子A13の調製

長径2 μm、短径0.3 μmの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウムをメタノールに分散させて、針状炭酸カルシウムのメタノール懸濁液を関製した。このメタノール懸濁液を撹拌させながら、炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸のメ

タノール溶液を滴下後、アモルファス燐酸カルシウム処理炭酸カルシウムとした。得られた、燐酸カルシウム処理炭酸カルシウムを有機酸及び/又は無機酸で内部の炭酸カルシウムを溶解除去して、アモルファス燐酸カルシウムで構成された無機微粒子A13を興製した。

#### 実施例14

# 無機微粒子A14の調製

無機微粒子A12を加熱脱水して、ピロ燐酸カルシウムで構成された無機微粒子A14を調製した。

# 実施例15

### 無機微粒子A15の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のフルオロアパタイトとなる量のオルト燐酸及びフッ化ナトリウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成しフッ化カルシウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、フッ化カルシウムで構成された無機微粒子A15を調製した。

#### 【0025】 実施例16

# 無機微粒子A16の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のフッ化ナトリウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成しフッ化カルシウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、フッ化カルシウムで構成された無機微粒子A16を調製した。

#### 実施例17

# 無機微粒子A17の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%の珪酸カルシウムとなる量の珪酸ナトリウム及び塩化カルシウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成し珪酸カルシウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、珪酸カルシウムで構成された無機微 40粒子A17を調製した。

# 実施例18

## 無機微粒子A18の調製

無機微粒子A17を調製するとき、「長径 $2\mu$ m、短径0.  $3\mu$ mの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」を「長径 $50\mu$ m、短径 $1\mu$ mの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」に変更する以外はすべて同様にして、珪酸カルシウムで構成された無機微粒子A18を調製した。

#### 実施例19

#### 無機微粒子A19の調製

無機微粒子A 1 を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%の珪酸マグネシウムカルシウムとなる量の珪酸ナトリウム、塩化マグネシウム及び塩化カルシウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成し珪酸マグネシウムカルシウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、珪酸マグネシウムカルシウムで構成された無機微粒子A19を調製した。

14

#### 実施例20

# 無機微粒子A20の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のフルオロ珪酸カルシウムとなる量の珪酸ナトリウム、フッ化ナトリウム及び塩化カルシウムの水溶液20を滴下後、撹拌熟成しフルオロ珪酸カルシウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、フルオロ珪酸カルシウムで構成された無機微粒子A20を調製した。

### 【0026】実施例21

#### 無機微粒子A21の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし30 て25%のDEGUSSA製超微粒子酸化チタンの水懸濁液を滴下後、撹拌熟成、脱水、乾燥及び焼結の操作を行いチタン酸カルシウム処理酸化カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、チタン酸カルシウムで構成された無機微粒子A21を調製した。

#### 実施例22

# 無機微粒子A22の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のシュウ酸水溶液を滴下後、撹拌熟成しシュウ酸酸カルシウム処理酸化カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、シュウ酸カルシウムで構成された無機微粒子A22を調製した。

#### 実施例23

# 無機微粒子A23の鋼製

長径30μm、短径2μmの柱状形状である硫酸カルシウムを水溶液に分散させて、柱状硫酸カルシウムの水懸 濁液を調製した。この水懸濁液を撹拌させながらヘキサ 50 メタ燐酸ナトリウム及び硫酸ナトリウムを添加後、硫酸

カルシウムに対して重量割合として25%の炭酸カルシ ウムとなる量の塩化カルシウム及び炭酸ナトリウムを投 入して、炭酸カルシウム処理硫酸カルシウムとした。得 られた炭酸カルシウム処理硫酸カルシウムを塩化アンモ ニウムで処理することにより、内部の硫酸カルシウムを 溶解除去して、炭酸カルシウムで構成された無機微粒子 A 2 3 を調製した。

#### 実施例24

#### 無機微粒子A24の調製

無機微粒子A23を調製するとき、「硫酸カルシウムに 10 無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 対して重量割合として25%の炭酸カルシウムとなる量 の塩化カルシウム及び炭酸ナトリウムの水溶液を投入し て、炭酸カルシウム処理硫酸カルシウムとした。」を 「硫酸カルシウムに対して重量割合として25%の炭酸 カルシウムマグネシウムとなる量の塩化カルシウム、塩 化マグネシウム及び炭酸ナトリウムの水溶液を投入し て、炭酸カルシウムマグネシウム処理硫酸カルシウムと した。」に変更する以外は以下同様にして、炭酸カルシ ウムマグネシウムで構成された無機微粒子A24を調製 した。

#### 実施例25

### 無機微粒子A25の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%の燐酸1水素マグネシウムとなる量の燐酸水素 ナトリウム及び塩化マグネシウムの水溶液を滴下して、 燐酸1水素マグネシウム処理炭酸カルシウムとした。」 に変更する以外は以下同様にして、燐酸1水素マグネシ 30 ウムで構成された無機微粒子A25を調製した。

#### 【0027】実施例26

#### 無機微粒子A26の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸力ルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%の燐酸マグネシウムとなる量の燐酸ナトリウム 及び塩化マグネシウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成し燥 酸マグネシウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更す 40 る以外は以下同様にして、燐酸マグネシウムで構成され た無機微粒子A26を調製した。

## 実施例27

# 無機微粒子A27の調製

無機微粒子A25を加熱脱水して、ピロ燐酸マグネシウ ム構成された無機微粒子A27を調製した。

### 実施例28

#### 無機微粒子A28の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対

後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%の珪酸マグネシウムとなる量の珪酸ナトリウム 及び塩化マグネシウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成し珪 酸マグネシウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更す る以外は以下同様にして、珪酸マグネシウムで構成され た無機微粒子A28を調製した。

16

#### 実施例29

## 無機微粒子A29の調製

して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%のフルオロ珪酸マグネシウムとなる量の珪酸ナ トリウム、フッ化ナトリウム及び塩化マグネシウムの水 . 溶液を滴下後、撹拌熟成しフルオロ珪酸マグネシウム処 理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様 にして、フルオロ珪酸マグネシウムで構成された無機微 粒子A29を調製した。

#### 20 実施例30

# 無機微粒子A30の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%のチタン酸マグネシウムとなる量のDEGUS SA製超微粒子酸化チタンの水懸濁液、塩化マグネシウ ム及び水酸化ナトリウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成、 脱水、乾燥及び焼結の操作を行いチタン酸マグネシウム 処理酸化カルシウムとした。」に変更する以外は以下同 様にして、チタン酸マグネシウムで構成された無機微粒 子A30を調製した。

#### 【0028】実施例31

#### 無機微粒子A31の調製

無機微粒子A 1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%のシュウ酸マグネシウムとなる量のシュウ酸ナ トリウム及び塩化マグネシウム水溶液を滴下後、撹拌熟 成しシュウ酸マグネシウム処理酸化カルシウムとし た。上に変更する以外は以下同様にして、シュウ酸マグ ネシウムで構成された無機微粒子A31を調製した。 実施例32

## 無機微粒子A32の調製

無機微粒子A23を調製するとき、「硫酸カルシウムに 対して重量割合として25%の炭酸カルシウムとなる量 の塩化カルシウム及び炭酸ナトリウムを投入して、炭酸 カルシウム処理硫酸カルシウムとした。」を「硫酸カル して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 50 シウムに対して重量割合として25%の炭酸マグネシウ

ムとなる量の塩化マグネシウム及び炭酸ナトリウムを投 入して、炭酸マグネシウム処理硫酸カルシウムとし た。」に変更する以外は以下同様にして、炭酸マグネシ ウムで構成された無機微粒子A32を調製した。

#### 実施例33

#### 無機微粒子A33の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし 10 て25%の燐酸1水素パリウムとなる量の燐酸水素ナト リウム及び塩化パリウムの水溶液を滴下して、燐酸1水 素パリウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以 外は以下同様にして、燐酸1水素パリウムで構成された 無機微粒子A33を調製した。

#### 実施例34

#### 無機微粒子A34の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ 20 ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%の燐酸パリウムとなる量の燐酸ナトリウム及び 塩化パリウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成し燐酸パリウ ム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下 同様にして、燐酸パリウムで構成された無機微粒子A3 4を調製した。

# 実施例35

# 無機微粒子A35の調製

無機微粒子A33を加熱脱水して、ピロ燐酸パリウム構 成された無機微粒子A35を調製した。

#### 【0029】 実施例36

#### 無機微粒子A36の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%の珪酸パリウムとなる量の珪酸ナトリウム及び 塩化パリウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成し珪酸パリウ ム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下 同様にして、珪酸パリウムで構成された無機微粒子A3 40 6を調製した。

# 実施例37

# 無機微粒子A37の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%のフルオロ珪酸パリウムとなる量の珪酸ナトリ ウム、フッ化ナトリウム及び塩化パリウムの水溶液を滴 下後、撹拌熟成しフルオロ珪酸パリウム処理炭酸カルシ 50 実施例43

ウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、フル

オロ珪酸パリウムで構成された無機微粒子A37を調製 した。

18

#### 実施例38

#### 無機微粒子A38の調製

無機微粒子A13を調製するとき、「炭酸カルシウムに 対して重量割合として25%のオルト燐酸のメタノール 溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭 酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重 **量割合として25%の硫酸パリウムとなる量の硫酸ナト** リウム及び塩化パリウムのメタノール溶液を滴下後、撹 **拌熟成し硫酸パリウム処理炭酸カルシウムとした。」**に 変更する以外は以下同様にして、硫酸パリウムで構成さ れた無機微粒子A38を調製した。

#### 実施例39

#### 無機微粒子A39の調製

無機微粒子A38を調製するとき、「長径2μm、短径 0. 3 μ mの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸 カルシウム」を「長径100μm、短径2μmの針状形 状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」に変更 する以外はすべて同様にして、硫酸パリウムで構成され た無機微粒子A39を調製した。

#### 実施例40.

#### 無機像粒子A40の調製

無機微粒子A38を調製するとき、「長径2μm、短径 0. 3μmの針状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸 カルシウム」を「長径0.5μm、短径0.1μmの針 状形状であるアラゴナイト型結晶の炭酸カルシウム」に 変更する以外はすべて同様にして、硫酸パリウムで構成 30 された無機微粒子A40を調製した。

#### 【0030】 実施例41

#### 無機微粒子A41の調製

無機微粒子A38を調製するとき、「硫酸ナトリウム」 を「亜硫酸ナトリウム」に変更する以外は以下同様にし て、亜硫酸パリウムで構成された無機微粒子A41を調 製した。

#### 実施例42

# 無機微粒子A42の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%のチタン酸パリウムとなる量のDEGUSSA 製超微粒子酸化チタンの水懸濁液、塩化パリウム及び水 酸化ナトリウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成、脱水、乾 燥及び焼結の操作を行いチタン酸パリウム処理酸化カル シウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、チ タン酸パリウムで構成された無機微粒子A42を調製し

# 無機微粒子A43の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%のシュウ酸パリウムとなる量のシュウ酸ナトリ ウム及び塩化パリウム水溶液を滴下後、撹拌熟成しシュ ウ酸パリウム処理酸化カルシウムとした。」に変更する 以外は以下同様にして、シュウ酸パリウムで構成された 無機微粒子A43を調製した。

#### 実施例44

#### 無機微粒子A44の調製

無機微粒子A38を調製するとき、「炭酸カルシウムに 対して重量割合として25%の硫酸パリウムとなる量の 硫酸ナトリウム及び塩化パリウムのメタノール溶液を滴 下後、撹拌熟成し硫酸パリウム処理炭酸カルシウムとし た。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25 %の炭酸パリウムとなる量の炭酸ナトリウム及び塩化パ リウムのメタノール溶液を滴下後、撹拌熟成し硫酸パリ ウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以 20 下同様にして、炭酸パリウムで構成された無機微粒子A 44を調製した。

#### 実施例45

#### 無機微粒子A45の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%の燐酸1水素ストロンチウムとなる量の燐酸水 素ナトリウム及び塩化ストロンチウムの水溶液を滴下し 30 実施例50 て、燐酸1水素ストロンチウム処理炭酸カルシウムとし た。」に変更する以外は以下同様にして、燐酸1水素ス トロンチウムで構成された無機微粒子A45を調製し た。

# [0031] 実施例46

# 無機微粒子A46の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸力ルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし 40 て25%の燐酸ストロンチウムとなる量の燐酸ナトリウ ム及び塩化ストロンチウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成 し燐酸ストロンチウム処理炭酸カルシウムとした。」に 変更する以外は以下同様にして、燐酸ストロンチウムで 構成された無機微粒子A46を調製した。

# 実施例47

# 無機微粒子A47の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%の珪酸ストロンチウムとなる量の珪酸ナトリウ ム及び塩化ストロンチウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成 し珪酸ストロンチウム処理炭酸カルシウムとした。」に 変更する以外は以下同様にして、珪酸ストロンチウムで 構成された無機微粒子A47を調製した。

20

#### 実施例48

#### 無機微粒子A48の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 10 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%のフルオロ珪酸ストロンチウムとなる量の珪酸 ナトリウム、フッ化ナトリウム及び塩化ストロンチウム の水溶液を滴下後、撹拌熟成しフルオロ珪酸ストロンチ ウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以 下同様にして、フルオロ珪酸ストロンチウムで構成され た無機微粒子A48を調製した。

#### 実施例49

# 無機微粒子A49の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、横幹熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%の硫酸ストロンチウムとなる量の硫酸ナトリウ ム及び塩化ストロンチウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成 し硫酸ストロンチウム処理炭酸カルシウムとした。」に 変更する以外は以下同様にして、硫酸ストロンチウムで 構成された無機微粒子A49を調製した。

# 無機微粒子A50の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%のチタン酸ストロンチウムとなる量のDEGU SSA製超微粒子酸化チタンの水懸濁液、塩化ストロン チウム及び水酸化ナトリウムの水溶液を滴下後、撹拌熟 成、脱水、乾燥及び焼結の操作を行いチタン酸ストロン チウム処理酸化カルシウムとした。」に変更する以外は 以下同様にして、チタン酸ストロンチウムで構成された 無機微粒子A50を調製した。

# [0032] 実施例51

# 無機微粒子A51の調製

無機数粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ ムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合とし て25%のシュウ酸ストロンチウムとなる量のシュウ酸 後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウ 50 ナトリウム及び塩化ストロンチウム水溶液を滴下後、撹 **拌熟成しシュウ酸ストロンチウム処理酸化カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、シュウ酸ストロンチウムで構成された無機微粒子A51を調製した。** 

#### 実施例52

#### 無機微粒子A52の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%の炭酸ストロンチウムとなる量の炭酸ナトリウム、塩化ストロンチウム及び硫酸ナトリウム水溶液を滴下後、撹拌熟成し炭酸ストロンチウム処理酸化カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、炭酸ストロンチウムで構成された無機微粒子A52を調製した。

#### 実施例53

#### 無機微粒子A53の調製

無機様粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下 20後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%の燐酸ペリリウムとなる量の燐酸ナトリウム及び塩化ペリリウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成し燐酸ペリリウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、燐酸ペリリウムで構成された無機微粒子A53を調製した。

# 実施例54

# 無機微粒子A54の調製

無機微粒子A1を関製するとき、「炭酸カルシウムに対 30 して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%の燐酸アルミニウムとなる量の燐酸ナトリウム及び硫酸アンモニウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成し燐酸アルミニウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、燐酸アルミニウムで構成された無機微粒子A54を調製した。

#### 実施例55

#### 無機微粒子A55の調製

無機稼粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%の珪酸アルミニウムとなる量の珪酸ナトリウム及び硫酸アンモニウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成し珪酸アルミニウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、珪酸アルミニウムで構成された無機稼粒子A55を調製した。

#### 【0033】実施例56

#### 無機微粒子A56の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%の珪酸アルミニウムとなる量の活性珪酸ゲル及びアルミン酸ナトリウムの水溶液を滴下後、撹拌熟成しアルミノ珪酸ナトリウム処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、アルミノ珪酸ナトリウム(Na2O・2SiO2・Al2O3・nH2O+mH2O、A型ゼオライト相当)で構成された無機微粒子A56を調製した。

22

#### 実施例57

# 無機微粒子A57の調製

#### 実施例58

#### 無機微粒子A58の調製

無機微粒子A1を調製するとき、「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%のオルト燐酸の水溶液を滴下後、撹拌熟成しヒドロキシアパタイト処理炭酸カルシウムとした。」を「炭酸カルシウムに対して重量割合として25%の珪酸となる量の珪酸ナトリウムの水溶液を滴下、更に塩化アンモニウムを滴下後、撹拌熟成し珪酸(SiO2・nH2O)処理炭酸カルシウムとした。」に変更する以外は以下同様にして、珪酸(SiO2・nH2O)で構成された無機微粒子A58を調製した。

[0034]上記実施例1~58で得られた無機微粒子A1~A58について、主とする構造物質の同定をX線回折及び/又は化学分析により行った。結果を表1~表3に記載する。また、電子顕微鏡写真、窒素吸着BET法による比表面積測定及び水銀圧入法による細孔分布測定を行った結果を表4及び表5に記載する。無機微粒子A1~A58はいずれも特定粒度の針状及び/又は柱状の形状ではなる。無機微粒子A1~A58はいずれも特定粒度の針状及び/又は柱状の形状で

40 A1~A58はいずれも特定粒度の針状及び/又は柱状の形状で、特定粒度の中空状空間が存在するチューブ状合成無機微粒子であった。但し、表4及び表5の記号は下記の内容である。

DS1:電子顕微鏡写真により測定したチューブ状合成 無機微粒子の長径の平均粒子径(µm)。

DS2:電子顕微鏡写真により測定したチュープ状合成 無機微粒子の外径(短径)の平均粒子径(μm)。

DS3:電子顕微鏡写真により測定したチュープ状合成 無機微粒子の内径の平均粒子径(µm)。

50 DS1/DS2:チューブ状合成無機微粒子の長径と短

径のアスペクト比を表す値。

DS3/DS2:チューブ状合成無機微粒子の内径と外径の割合を表す値。

SW : 窒素吸着BET法で求めた測定値 (m²/g) V1及びV2は水銀圧入法により測定した細孔分布により求めたもので

V1 : 直径0. 02μm未満の細孔容積(%) V2 : 直径0. 02μm以上の細孔容積(%)

実施例で各種分析及び例定に使用した機器を以下に記載する。

\*X線回折:理学電気株式会社Geigerflex R AD-IA

電子顕微鏡:株式会社日立製作所走査電子顕微鏡S-5 · 10及び

窒素吸着BET法による比表面積: 柴田科学器械工業株式会社迅速表面積測定装置SA-1000

水銀圧入法による細孔分布:マイクロメリティックス製ポロシメーターポアサイズ9320型

【0035】 \*10 【表1】

	無機微粒子	主として構成する無機物質
<b>実施例</b> 1	A 1	ヒドロキシアパタイト
実施例 2	A 2	ヒドロキシアパタイト
実施例 3	A 3	ヒドロキシアパタイト
実施例 4	A 4	ヒドロキシアパタイト
実施例 5	A 5	ヒドロキシアパタイト
実施例 6	A 6	ヒドロキシアパタイト
実施例 7	A 7	ヒドロキシアパタイト
実施例 8	A 8	ヒドロキシアパタイト
実施例 9	A 9	ヒドロキシアパタイト
実施例10	A10	ヒドロキシアパタイト
実施例11	A11	ヒドロキシアパタイト
実施例12	A 1 2	婚酸1水素カルシウム
実施例 1 3	A13	アモルファス燐酸カルシウム
実施例 1 4	A14	ピロ燐酸カルシウム
実施例 1 5	A 1 5	フルオロアパタイト
実施例 1 6	A 1 6	フッ化カルシウム
実施例17	A 1 7	珪酸カルシウム
実施例18	A18	<b>珪酸</b> カルシウム
実施例19	A 1 9	珪酸マグネシウムカルシウム
実施例 2 0	A 2 0	フルオロ珪酸カルシウム
実施例 2 1	A 2 1	チタン酸カルシウム
実施例 2 2	A 2 2	シュウ酸カルシウム
<b>実施例23</b>	A 2 3	炭酸カルシウム

[0036]

【表2】

	無機微粒子	主として 成する無機物質
実施例24	A 2 4	炭酸カルシウムマグネシウム
実施例 2 5	A 2 5	燐酸1水素マグネシウム
実施例 2 6	A 2 6	燐酸マグネシウム
実施例 2 7	A 2 7	ピロ燐酸マグネシウム
実施例 2 8	A 2 8	珪酸マグネシウム
実施例29	A 2 9	フルオロ珪酸マグネシウムウム
実施例30	A30	チタン酸マグネシウム
実施例 3 1	A 3 1	シュウ酸マグネシウム
実施例32	A 3 2	炭酸マグネシウム
実施例33	A33	燐酸1水素パリウム
実施例34	A 3 4	燐酸パリウム
実施例35	A 3 5	ピロ燐酸パリウム
実施例36	A36	建酸パリウム
実施例37	A 3 7	フルオロ荘酸パリウム
実施例38	A38	<b>硫酸パリウム</b>
実施例39	A 3 9	<b>硫酸パリウム</b>
実施例40	A40	硫酸パリウム
実施例 4 1	A41	亜硫酸パリウム
実施例42	A 4 2	チタン酸パリウム
実施例 4 3	A 4 3	シュウ酸パリウム
実施例44	A44	炭酸パリウム
実施例 4 5	A45	燐酸1水素ストロンチウム
実施例46	A 4 6	<b>燐酸</b> ストロンチウム

[0037]

# \* \* 【表3】

	無機微粒子	主として構成する無機物質
実施例47	A47	珪酸ストロンチウム
実施例48	A48	フルオロ珪酸ストロンチウム
実施例49	A49	硫酸ストロンチウム
実施例 5 0	A 5 0	チタン酸ストロンチウム
実施例 5 1	A 5 1	シュウ酸ストロンチウム
実施例 5 2	A 5 2	炭酸ストロンチウム
実施例53	A 5 3	頻酸ペリリウム
実施例 5 4	A 5 4	燐酸アルミニウム
実施例 5 5	A 5 5	<b>注酸アルミニウム</b>
実施例 5 6	A 5 6	アルミノ珪酸ナトリウム
		(A型ゼオライト相当)
実施例 5 7	A 5 7	アルミノ珪酸ナトリウム
		(A型ゼオライト相当)
実施例 5 8	A 5 8	<b>建酸 (SiO, ・nH, O)</b>

[0038]

【表4】

21								
	無機 散粒子	DS 1 μa	D S 2 μ•	DS3 μ	DS1 /DS2	DS3 /DSZ	BET 比表面 校 <sup>®</sup> /s	相孔 分布
実施例 し	A 1	2. 3	0, 36	0.25	5.4	0.69	150	V1≤ V2
実施例 2	A 2	2. 2	0.32	0.28	8.6	0.88	190	V1≤V2
実施例 3	A 3	2. 1	0.31	0.29	6.5	0.94	280	V1 ≤ V2
実施例 4	A 4	2. 4	0.40	9. 10	6.0	0. 25	160	V1 ≤ V2
実施例 5	A 5	20	0.67	0.46	29	0.71	150	V1 ≤ V2
<b>妄施例 8</b>	A 6	50	1.2	0.75	42	0.63	150	V1≤V2
実施例 7	A 7	100	2. 4	1.5	42	0.63	140	VI≤V2
実施例 8	A 8	200	4. 5	3.0	44	0.67	150	VI≤VZ
実施例 9	A 9	0. 5	0.12	0.07	4. 2	0.58	270	VI≤V2
実施例10	ALO	800	56	38	8.9	0.68	130	V1 ≤ V2
実施例11	.A 1 1	20	Q. 87	0.32	29	0.48	120	V1 ≤ V2
実施例12	A 1 2	2. 2	0. 35	0.26	B. 3	0.74	60	V1 ≤ V2
実施例13	A 1 3	2.4	0.38	0.25	8. 5	0.66	350	V1 ≤ V2
実施例14	A 1 4	2.2	0.34	0.26	6.5	0.74	70	V1 <b>≤</b> V2
実施例15	A 1 5	2. 3	0.36	0.25	6.4	0.69	150	¥1 <b>≤</b> ¥2
実施例16	A 1 6	2.2	0.34	0.27	6.5	0.79	90	V1 ≤ V2
実施例17.	A 1 7	2.3	0.38	0.5	6. 1	0.79	190	¥1 ≤ ¥2
実施例18	AIS	50	1.25	1.0	40	0.80	160	¥1 ≤ ¥2
実施例19	A 1 9	2.3	0.38	0.3	6.1	0.79	150	YL S Y2
実施例20	A 2 0	2.3	0.38	0.3	6.1	0.79	140	V1 ≤ V2
実配例21	A 2 1	2.3	0.36	0.25	6.4	0.69	40	V1 ≤ V2
実施例22	A 2 2	2.3	0.36	0. 25	6.4	0.89	00	Y1 ≤ Y2
実施例23	A 2 3	30	2. 5	2.0	12	0.80	80	Y L S V 2
実施例24	A 2 4	30	2. 5	2.0	12	0.80	90	VI S V2
実施例25	A 2 5	2.3	0.37	0.3	6.2	0.81	120	YI≲ V2
実施例26	A 2 6	2.3	0.38	0.3	6.1	0.79	180	V1 ≤ V2
実施例27	A 2 7	2.3	0.38	0.3	6.1	0.79	90	V1 ≤ V2
1								

2. 3

2.3

2.3

A 2 9

A 3 0

実施例29

実施例30

D. 37

0.37

0.37

[0039]

【表5】

0.3

0.3

6. 2 G. 8t

6.2 0.81

0.81

150

50

V1 ≤ V2

30

	無機 擬粒子	DSI	DS2	DSG	0S1 /0S2	DS3 /DS2	BET	細孔 分布
		μ	μп	μ			南 · / s	
実施例31	A 3 1	2.3	0.38	0.3	6. i	C. 79	:50	V1 ≤ V2
実施例32	A 3 2	30	2. 5	2.0	12	C. 80	80	V1≤V2
実施例33	A 3 3	2. 3	0.38	0.3	6.1	0.79	100	Vl≤V2
実施例34	A 3 4	2. 3	0. 37	0.3	6. 2	0.81	150	Vl≤V2
実施例35	A 3 5	2.3	0.38	0.3	6.1	0.79	140	N1 ₹ NS
実施例36	A 3 6	2. 3	0.38	0.3	6.1	0. 19	160	V1 ≤ V2
灾施例37	A 3 7	2. 3	0.37	0.3	6. 2	0.8L	140	VI≤V2
実施例38	A 3 8	2.3	0.38	0.3	8. L	0,79	180	VI & V2
実施例39	A 3 9	100	2. 5	2.0	40	0.80	120	71 <b>≤</b> 72
実施例40	A 4 0	0.5	0.13	0.1	3.8	0.77	270	VI S V2
実施例41	A 4 1	2. 3	0.38	0.3	6.1	0.79	150	V1 ≤ V2
実施例42	A 4 2	2. 3	0.38	0.3	6.1	0.79	40	V1 ≤ V2
実施例43	A 4 3	2. 3	0.37	0.3	6. 2	0.81	90	V1 ≤ V2
実施例44	A 4 4	2. 3	0.38	0.8	8. L	0.79	360	VI≤V2
実施例45	A 4 5	2.3	0.37	0.3	6.2	0.81	100	Y ( ≤ V 2
<b>実施例46</b>	A 4 6	2. 3	0.38	0.3	6. 1	0.79	120	V1≤ V2
夹施例47	A 4 7	2. 3	0.38	0.3	6.1	0.79	100	V1 ≤ V2
夹施例48	A 4 8	2. 3	0.38	0.3	6.1	0.79	90	V1 ≤ V2
夹箍例49	A 4 9	2.3	0.38	0. 3	6.1	0.79	100	V1 <b>≤</b> V2
実施例50	A 5 0	2.3	0.37	0.3	6. 2	0. 8 L	\$0	V1 ≤ V2
突起例51	A 5 1	2. 3	0.38	0.3	6. I	0.79	80	V1 ≤ V2
<b>実施例52</b>	A 5 2	2.3	0.38	0.3	6.1	0.79	50	V 1 ≤ V 2
実施例53	A 5 3	2. 3	0.37	0.3	6.2	0.81	100	VI≤Y2
突癌例54	A 5 4	2. 3	0.38	0.3	6.1	0.79	130	71 ≤ 72
災旋倒 6 5	A 5 5	2.3	0.3B	0.3	6. 1	0.79	170	V1 ≤ V2
実施贷56	A 5 6	2. 3	0.38	0.3	6. L	0.79	300	¥1 ≤ ¥2
现版网57	A 5 7	100	2.5	2.0	40	0.80	210	VI≦V2
実施例58	Λ58	2.3	0, 4	0.3	5.8	0.75	250	V1 ≤ V2

[0040]

30 \* [0041]

【応用例】応用比較例で使用する粒子B1~B11の内

容を表6に、その物性を表7に示す。

【表6】

粒子	内 容
B 1	太平化学産業株式会社製鋼酸三カルシウム(不定形)
B 2	太平化学産業株式会社製煉費二カルシウム(板状)
В3	球状ヒドロキシアパタイト1(球状)
B 4	球状ヒドロキシアパタイト2(球状)
B 5	水襷化学株式会社製合成A型ゼオライト(立方体)
B 6	水澤化学株式会社製シリカゲルSilbead N (球状)
B 7	水郷化学株式会社製アルミナゲルSilbead GB (球状)
В8	徳山曹連株式会社製フローライトR(粉末粉砕品、不定形)
В9	堺化学製沈降製硫酸パリウム(亜球状又は不定形)
B10	針状アラゴナイト型炭酸カルシウム(針状)
B 1 1	富士タルク工業製LMS-100(板状)

【0042】表5中の粒子B1~B11の中で、市販さ れていないものについては下記の様に調製した。

硝酸カルシウム、エチレンジアミン四酢酸二アンモニウ ム、燐酸水素ニアンモニウム及びアンモニア水を混合、

B3 球状ヒドロキシアパタイト1

50 次いで過酸化水素水を少量添加、得られた粒子を脱水、

水洗及び乾燥して約50μmの球状ヒドロキシアパタイ ト1を得た。

# B4 球状ヒドロキシアパタイト2

水酸化カルシウム水懸濁液にオルト燐酸水溶液を添加 し、ヒドロキシアパタイトを合成、これにアルギン酸ソ ーダを混合した水懸濁液を塩化カルシウム水懸濁液に滴 下、得られた粒子を脱水、水洗及び乾燥して約3500 μmの球状ヒドロキシアパタイト2を得た。

\*B10 針状アラゴナイト型炭酸カルシウム 水酸化カルシウム水溶液に水酸化カルシウムに対して5 %のオルト燐酸を添加後、攪拌を行いながら、40℃で 20%濃度の炭酸ガスを導通し、長径5 μm、短径0. 4 μmの針状アラゴナイト型炭酸カルシウムを得た。 [0043] 【表7】

粒	子-	DSI	DS2	D S 3	DS1	DS 3	BET	細孔
					/DS2	/DS2	比表面	分布
		μm	<b>μ</b> π	μ <u>m</u>			模 m²/g	
В	1	0.03	0. 02	認めず*!	1.5	-	80	V1 ≤ V2
В	2	20	1	認めず*1	20	-	2	V1 ≤ V2
В	3	50	50	0.5	i	0.01	8	V1 ≤ V2
В	4	3500	3500	認めず*1	1	-	150	V1≥ V2
В	5	2. 8	2	認めず*1	1.4	_	300	V1≥ V2
B	в	3500	3500	認めず*1	1	-	600	V1≥ V2
В	7	3500	3500	認めず*1	i	<del>-</del>	210	Y]≥ V2
В	8	25	23	0.1	1.1	0.004	100	Y1 ≦ V2
В	9	0.6	0.5	認めず*1	1.2		2.5	V1≦ V2
13 1	1 0	2	0.3	認めず料	6.7		12	V1≤ V2
В 1	1 1	5	0.5	認めず*1	10	_	8	V1≤ V2

# 【0044】応用例1~58

実施例1~58で得られたチューブ状合成無機微粒子で ある無機微粒子A1~A58の10gを担体として、ナ 素を気化させナフタリン2gを吸着したナフタリン(農 薬) 吸着無機微粒子A1~A58の徐放体A1~A58 を調製した。該徐放体を40℃の恒温槽に入れ、ナフタ リンの残存率を経時的に測定し、その徐放性を調べ、そ の結果を表8~10に示す。本発明のチューブ状合成無 機微粒子が、徐放体担体として優れたものであることが 明確となった。

# [0045] 応用比較例1~11

応用例1~58で、チューブ状合成無機微粒子である無 機微粒子A1~A58を表6の粒子B1~B11に変更 フタリンの10%四塩化炭素溶液中に浸漬後、四塩化炭 30 する以外は以下同様にして、ナフタリン吸着粒子B1~ B11の徐放体を調製し、該徐放体についてナフタリン 経時の徐放性を調べ、その結果を表11に示す。応用比 較例1~11は、いずれも応用例に比べ、その徐放性は 著しく不良であった。

[0046]

【表8】

	徐放体	<b>S</b>	ナフタ	徐放性 評価		
	担体粒子		1日後	15日後	30日後	
	,		%	%	%	
応用例 1	実施例 1	A 1	97	60	20	良好
応用例 2	実施例 2	A 2	97	58	18	良好
応用例 3	実施例 3	A 3	97	57	15	良好
応用例 4	実施例 4	A 4	97	58	19	良好
応用例 5	<b>実施例</b> 5	A 5	96	55	12	良好
応用例 6	実施例 6	A 6	96	52	12	良好
応用例 7	実施例 7	A 7	96	49	11	良好
応用例 8	実施例 8	A 8	95	45	10	良好
応用例 9	実施例 9	A 9	97	65	22	良好
応用例10	実施例10	A10	95	44	10	良好
応用例11	実施例11	A11	97	57	14	良好
応用例12	実施例12	A12	97	51	8	良好
応用例13	<b>実施例13</b>	A 1 3	98	65	24	良好
応用例14	実施例14	A14	97	51	14	良好
応用例15	実施例15	A15	96	49	14	良好
応用例16	実施例16	A16	97	45	17	良好
応用例17	実施例17	A17	97	48	15	良好
応用例18	実施例18	A18	97	45	12	良好
広用例19	実施例19	A19	97	48	17	良好
応用例20	実施例20	A 2 0	97	49	17	良好

[0047]

【表9】

	徐放体	\$	ナフタ	徐放性 評価		
	担体粒子		1日後	15日後	30日後	
			%	%	%	
応用例21	実施例21	A 2 1	95	41	10	良好
応用例22	実施例22	A 2 2	96	45	12	良好
応用例23	実施例23	A 2 3	96	41	10	良好
応用例24	実施例24	A 2 4	96	40	10	良好
応用例25	実施例 2 5	A 2 5	97	45	19	良好
応用例26	実施例 2 6	A 2 6	97	41	15	良好
応用例27	実施例27	A 2 7	96	42	16	良好
応用例28	<b>実施例28</b>	A 2 8	97.	43	14	良好
応用例29	実施例29	A 2 9	97	48	15	良好
応用例30	実施例30	A30	95	45	11	良好
応用例31	実施例31	A31	97	47	16	良好
応用例32	実施例32	A 3 2	96	45	14	良好
応用例33	実施例33	A 3 3	97.	48	17	良好
応用例34	実施例34	A 3 4	97	44	12	良好
応用例35	実施例35	A 3 5	97	47	16	良好
応用例36	<b>実施例36</b>	A 3 6	97	45	15	良好
応用例37	<b>実施例37</b>	A 3 7	97	44	17	良好
応用例38	実施例 3 8	A38	97	41	15	良好
応用例39	実施例39	A 3 9	97	42	14	良好
応用例40	実施例40	A40	98	59	24	良好

[0048]

【表10】

	徐放体	徐放体			ナフタリンの残存量				
	担体粒子		1日後	15日後	30日後				
			%	%	%				
応用例41	実施例41	A41	97	48	17	良好			
応用例42	実施例42	A 4 2	95	41	11	良好			
応用例43	<b>実施例43</b>	A43	96	40	14	良好			
応用例44	実施例44	A44	98	57	20	良好			
応用例45	実施例45	A 4 5	96	41	12	良好			
応用例46	実施例46	A46	97	47	15	良好			
応用例47	実施例47	A47	96	40	12	良好			
応用例48	実施例48	A48	96	39	15	良好			
応用例49	実施例49	A 4 9	96	42	14	良好			
<b>応用例50</b>	実施例50	A 5 0	95	45	10	良好			
応用例51	実施例51	A 5 1	97	42	15	良好			
応用例52	実施例52	A 5 2	97	45	12	良好			
応用例53	実施例53	A 5 3	97	47	14	良好			
応用例54	実施例 5 4	A 5 4	97	48	15	良好			
応用例55	実施例 5 5	A 5 5	97	49	12	良好			
応用例56	実施例 5 6	A 5 6	97	42	19	良好			
応用例57	<b>実施例57</b>	A 5 7	97	41	11	良好			
応用例58	実施例58	A 5 8	97	40	10	良好			

[0049]

\* \*【表11】

		徐放体		ナフタ	存量	徐放性 評価	
		担体粒子		1日後	15 <b>日後</b> %	30日 <b>後</b> %	ar T (pu
応用比較例	1	B 1	B 1	70	0	0	不良
応用比較例	2	B 2	B 2	51	0	0	不良
応用比較例	3	В3	B 3	56	0	0	不良
応用比較例	4	B 4	B 4	82	20	0	普通
<b>応用比較例</b>	5	B 5	B 5	60	0	0	不良
<b>応用比較例</b>	6	B 6	B 6	75	0	0	不良
応用比較例	7	B 7	B 7	75	0	0	不良
応用比較例	8	B8	В8	90	0	0	不良
応用比較例	9	В 9	B 9	55	0	0	不良
応用比較例1	. 0	B10	B10	57	0	0	不良
応用比較例 1	. 1	B11	B 1 1	54	0	0	不良

[0050] 応用例59~116

実施例1~58で得られたチューブ状合成無機微粒子で ある無機微粒子A1~A58の10gを担体として、タ ンニン酸の40%の水溶液中を5g噴霧し吸着させ、ター ンニン酸2gを吸着させたタンニン酸吸着無機微粒子A  $1\sim A~5~8$  の徐放体を調製した。この徐放体の脱臭力を 50 の能力が低下してアンモニアを吸着しなくなるまでの吸

試験するために、10%のアンモニア水150 を入れ た洗気瓶(容量300ml)の一方から窒素ガスを50 0m1/分で流しながら、もう一方の流出口に該徐放体 を詰めたカラムをとりつけ、そのカラムを通過するアン モニアをpH4の塩酸水溶液中に導き、該吸着剤が吸着

着時間をpHが10以上となるまでの時間を求めることにより、脱臭力の持続性を調べ、その結果を表 $12\sim 14$ に示す。応用例 $59\sim 116$ は良好な結果を示し、本発明のチューブ状合成無機微粒子が脱臭剤担体として優れたものであることが明確となった。

[0051] 応用比較例12~22

応用例59~116で、チューブ状合成無機微粒子であ\*

\*る無機微粒子A1~A58を表6の粒子B1~B11に変更する以外は以下同様にして、タンニン酸吸着粒子B1~B11の徐放体を調製し、脱臭力の持続性を調べ、その結果を表15に示す。

[0052]

【表12】

•	徐放体	•	pHが10以上	吸着剤
	<del></del> 1		となるまでの	
	担体粒子		吸着時間(分)	評価
応用例59	実施例 1	A 1	25	良好
応用例60	実施例 2	A 2	24	良好
応用例61	実施例 3	A 3	25	良好
応用例62	実施例 4	A 4	24	良好
応用例63	実施例 5	A 5	23	良好
応用例64	実施例 6	A 6	24	良好
応用例65	実施例 7	A 7	21	良好
応用例66	実施例 8	A 8	20	良好
応用例67	実施例 9	A 9	25	良好
応用例68	実施例10	A 1 0	20	良好
店用例69	実施例 1 1	A11	24	良好
応用例70	実施例12	A 1 2	24	良好
応用例71	実施例13	A13	25	良好
応用例72	実施例 1 4	A14	23	良好
応用例73	実施例15	A15	23	良好
応用例74	実施例 1 6	A 1 6	25	良好
応用例75	実施例17	A 1 7	23	良好
応用例76	実施例18	A18	25	良好
応用例77	実施例19	A19	24	良好
応用例78	<b>実施例20</b>	A 2 0	23	良好
応用例79	実施例 2 1	A 2 1	24	良好

[0053]

【表13】

	徐放体	<b>K</b>	pHが10以上 となるまでの	吸着剤
	担体粒子		吸着時間(分)	評価
	実施例22	A 2 2	24	良好
応用例81	実施例23	A 2 3	21	良好
応用例82	実施例24	A 2 4	22	良好
店用例83	実施例 2 5	A 2 5	24	良好
応用例84	実施例26	A 2 6	24	良好
応用例85	実施例27	A 2 7	22	良好
応用例86	実施例28	A 2 8	23	良好
応用例87	実施例29	A 2 9	22	良好
応用例88	実施例30	A30	21	良好
応用例89	実施例31	A 3 1	22	良好
応用例90	実施例32	A 3 2	20	良好
店用例91	<b>実施例33</b>	A33	21	良好
応用例92	実施例34	A 3 4	22	良好
応用例93	<b>実施例35</b>	A 3 5	23	良好
応用例94	実施例36	A36	24	良好
応用例95、	実施例37	A37	25	良好
応用例96	実施例38	A 3 8	21	良好
応用例97	実施例39	A 3 9	23	良好
応用例98	実施例 4 0	A40	25	良好
応用例99	実施例41	A41	24	良好
応用例100	実施例42	A 4 2	21	良好

[0054]

【表14】

i	徐放体	ķ.	pHが10以上 となるまでの	吸着剤
	担体粒子		吸着時間(分)	評価
応用例101	実施例43	A 4 3	25	良好
応用例102	実施例44	A 4 4	27	良好
応用例103	実施例45	A 4 5	24	良好
応用例104	実施例46	A46	20	良好
広用例105	実施例47	A47	22	良好
応用例106	実施例48	A48	21	良好
応用例107	実施例49	A49	23	良好
応用例108	実施例 5 0	A50	21	良好
応用例109	実施例 5 1	A 5 1	21	良好
応用例110	実施例52	A 5 2	20	良好
応用例111	実施例53	A 5 3	24	良好
応用例112	実施例 5 4	A 5 4	23	良好
応用例113	実施例55	A 5 5	24	良好
応用例114	実施例 5 6	A 5 6	21	良好
広用例115	実施例57	A 5 7	22	良好
応用例116	実施例 5 8	A 5 8	21	良好

[0055]

# \* \*【表15】

	徐放	体	pHが10以上 となるまでの	吸着剤
	担体粒子	]	吸着時間 (分)	評価
応用比較例12	B 1	B 1	9	不良
応用比較例13	В 2	B 2	7	不良
応用比較例14	В3	В 3	7	不良
応用比較例15	B4	B 4	14	普通
応用比較例16	В5	B 5	7	不良
応用比較例17	В6	B 6	9	不良
応用比較例18	B 7	B 7	8	不良
応用比較例19	B8	В 8	12	普通
応用比較例20	В9	В 9	4	不良
応用比較例21	B10	B10	5	不良
応用比較例22	B11	B 1 1	5	不良

【0056】応用例117~174

実施例1~58で得られたチューブ状合成無機微粒子である無機微粒子A1~A58の10gを担体として、10%の安定化させた過酸化塩素溶液を噴霧して、2gの過酸化塩素を吸着させた、過酸化塩素(抗菌、除菌、殺菌及び分解能力がある)吸着無機微粒子A1~A58の徐放体を調製した。該徐放体を常温放置して、経時的に残事を測定し、その徐放性を調べ、その結果を表15~19に示す。応用例の117~174は、次に記す応化塩素吸利用比較例21~30に対して良好であり、本発明のチュ500に示す。500に示す。500に示す。500に示す。500に示す。500に示す。500に示す。500に示す。500に示す。500に表すを表150に表する500に示す。500に示す。500に示す。500に表すを表150に表する500に示す。500に示す。500に示す。500に表すを表150に表ものであり、本発明のチュ500に表す。500に示す。500に表すを表150に表ものであり、400に表すを表150に表する500に表す。500に表すを表150に表すを表150に表する50

ーブ状合成無機微粒子が徐放体担体、抗菌剤担体、除菌 剤担体、殺菌剤担体及び過酸化物徐放体担体として優れ たものであることが明確となった。

【0057】応用比較例23~33

応用例117~174で、チューブ状合成無機積粒子である無機積粒子A1~A58を表6の粒子B1~B11に変更する以外は以下同様にして、過酸化塩素吸着粒子B1~B11の徐放体を調製し、該徐放体について過酸化塩素吸着能及び経時の徐放性を調べ、その結果を表20に示す。

\* \*【表16】

[0058]

	徐放体	:	過酸(	と塩素の発	存量	過酸化 塩素徐
r	担体粒子		1日後	30日後	90日後	放性評
			%	%	%	価
応用例117	実施例 1	A 1	98	54	15	良好
応用例118	実施例 2	A 2	98	60	12	良好
応用例119	実施例 3	A 3	98	58	14	良好
応用例120	実施例 4	A 4	98	51	16	良好
応用例121	実施例 5	A 5	98	50	14	良好
応用例122	実施例 6	A 6	98	56	12	良好
応用例123	実施例 7	A 7	98	57	12	良好
応用例124	実施例 8	A 8	98	55	12	良好
応用例125	実施例 9	A 9	98	51	11	良好
応用例126	実施例10	A10	98	52	13	良好
応用例127	実施例11	A11	98	51	14	良好
応用例128	<b>卖施例12</b>	A12	90	30	5	良好
応用例129	実施例13	A13	98	60	12	良好
応用例130	実施例14	A14	98	51	13	良好
応用例131	実施例15	A15	98	50	12	良好
応用例132	実施例16	A16	98	51	12	良好
応用例133	実施例17	A17	95	40	10	良好
応用例134	実施例18	A18	90	31	8	良好
応用例135	実施例19	A19	98	48	12	良好
応用例136	実施例20	A 2 0	98	51	11	良好

[0059]

※ ※【表17】

	徐放体		過酸化塩素の残存量			過酸化塩素徐
	担体粒子		1日後	30日 <b>後</b> %	90日 <b>後</b> %	放性評価
	実施例21	A 2 1	95	44	11	良好
応用例138	実施例22	A 2 2	95	42	8	良好
応用例139	実施例23	A 2 3	90	28	5	良好
応用例140	実施例 2 4	A 2 4	95	39	10	良好
応用例141	実施例25	A 2 5	91	31	10	良好
応用例142	実施例26	A 2 6	98	39	14	良好
応用例143	実施例27	A 2 7	98	37	12	良好
広用例144	実施例28	A 2 8	95	35	12	良好
応用例146	実施例30	A 3 0	91	37	9	良好

[0060]

【表18】

	徐放体	2	過酸化	塩素の発	存量	徐放性
	担体粒子		1 日後	30日後	90日後	評価
		1	%	%	%	,
応用例147	実施例31	A 3 1	92	37	11	良好
応用例148	実施例32	A 3 2	98	42	15	良好
応用例149	実施例33	A 3 3	90	25	5	良好
応用例150	<b>実施例34</b>	A 3 4	98	37	8	良好
応用例151	<b>実施例3</b> 5	A 3 5	98	35	10	良好
<b>応用例152</b>	<b>実施例36</b>	A 3 6	98	32	8	良好
応用例153	実施例 3 7	A 3 7	98	34	10	良好
応用例154	実施例38	A38	98	36	10	良好
応用例155	<b>実施例39</b>	A 3 9	98	29	5	良好
応用例156	実施例40	A40	98	39	14	良好
応用例157	実施例41	A41	97	31	8	良好
応用例158	実施例42	A 4 2	98	35	12	良好
応用例159	実施例 4 3	A 4 3	98	31	9	良好
応用例160	実施例44	A44	92	29	12	良好
応用例161	実施例45	A45	90	33	11	良好
応用例162	実施例46	A 4 6	95	31	10	良好
応用例163	実施例47	A 4 7	91	29	8	良好
応用例164	実施例 4 8	A48	95	32	10	良好
応用例165	実施例49	A49	95	31	9	良好
応用例166	実施例50	A 5 0	93	30	10	良好

[0061]

\* \*【表19】

	徐放体		過酸化	徐放性		
	担体粒子		1日後	30日後	90日 <b>後</b> %	評価
応用例167	<b>実施例</b> 51	A 5 1	91	29	9	良好
応用例168	実施例 5 2	A 5 2	90	28	9	良好
応用例169	実施例53	A 5 3	91	29	9	良好
応用例170	実施例54	A 5 4	98	50	15	良好
応用例171	実施例55	A 5 5	98	45	13	良好
応用例172	実施例 5 6	A 5 6	98	54	14	良好
応用例173	実施例57	A 5 7	98	51	13	良好
応用例174	実施例 5 8	A 5 8	94	25	3	良好

[0062]

【表20】

i	徐放体		過酸化	過酸化塩素の残存量			
	担体粒子		1日後	30日後 %	90日 <b>後</b> %	評価	
応用比較例23	B 1	B 1	71	0	0	不良	
応用比較例24	B 2	B 2	40	0	0	不良	
応用比較例25	В3	В3	61	0	0	不良	
応用比較例26	B4	B 4	78	0	0	不良	
応用比較例27	В 5	B 5	41	0	0	不良	
応用比較例28	B6	В6	42	0	0	不良	
応用比較例29	B7	B 7	63	0	0	不良	
応用比較例30	В8	В8	41	0	0	不良	
応用比較例31	B 9	В9	53	0	0	不良	

B10

B 1 1

B 1 0

B11

50

# [0063] 応用例175~232

ある無機微粒子A1~A58の10gを担体として、5 %の塩酸アルキルポリアミノエチルグリシン水溶液2g を含浸させ、塩酸アルキルポリアミノエチルグリシン (防ばい剤) 吸着無機微粒子A1~A58の徐放体を調 製した。該徐放体を500mlのガラス容器に入れ、そ の上に瀘紙を敷いた上に3cm角の食パン1片を置き、湿 度60%の暗所に放置して、経時的に食パンに発生した かびの状態を観察し、その徐放性及び防ばい性を調べ、 その結果を表21~23に示す。応用例の175~23 2は、次に記す応用比較例31~40に対して良好であ 30

応用比較例32

応用比較例33

る。本発明のチューブ状合成無機微粒子が徐放体担体及 実施例  $1\sim5~8$  で得られたチューブ状合成無機微粒子で 20 び防ばい剤徐放体担体として優れたものであることが明 確となった。

不良

不良

0

# [0064] 応用比較例34~44

応用例175~232で、チューブ状合成無機微粒子で ある無機微粒子A1~A58を表6の粒子B1~B11 に変更する以外は以下同様にして、塩酸アルキルポリア ミノエチルグリシン(防ばい剤)吸着粒子B1~B11 の徐放体を調製し、該徐放体について、その徐放性及び 防ばい性を調べ、その結果を表24に示す。

[0065]

【表21】

	徐放体	徐放体			D有無	徐放性
	担体粒子		30日後	90日後	120 日後	評価
応用例175	実施例 1	A 1	無し	無し	無し	良好
応用例176	実施例 2	A 2	無し	無し	無し	良好
応用例177	実施例 3	A 3	無し	無し	無し	良好
応用例178	実施例 4	A 4	無し	無し	無し	良好
応用例179	実施例 5	A 5	無し	無し	無し	良好
<b>応用例180</b>	実施例 6	A 6	無し	無し	無し	良好
応用例181	実施例 7	A 7	無し	無し	無し	良好
応用例182	実施例 8	A 8	無し	無し	無し	良好
応用例183	実施例 9	A 9	無し	無し	無し	良好
応用例184	実施例10	A10	無し	無し	無し	良好
応用例185	実施例11	A11	無し	無し	無し	良好
応用例186	実施例12	A12	無し	無し	無し	良好
応用例187	実施例13	A13	無し	無し	無し	良好
応用例188	実施例14	A14	無し	無し	無し	良好
応用例189	実施例15	A15	無し	無し	無し	良好
応用例190	実施例16	A16	無し	無し	無し	良好
応用例191	実施例17	A17	無し	無レ	無し	良好
応用例192	実施例18	A 1 8	無し	無し	無し	良好
応用例193	実施例19	A19	無し	無し	無し	良好
応用例194	実施例20	A 2 0	無し	無し	無し	良好
応用例195	実施例21	A 2 1	無し	無し	無し	良好

[0066]

【表22】

	徐放体	<b>c</b>	かて	5の発生の	D有無	徐放性
	担体粒子		30日後	90日後	120 日後	評価
応用例196	実施例22	A 2 2	無し	無レ	無レ	良好
応用例197	実施例23	A 2 3	無し	無し	無し	良好
応用例198	実施例 2 4	A 2 4	無し	無し	無し	良好
応用例199	実施例25	A 2 5	無し	無し	無し	良好
応用例200	実施例 2 6	A 2 6	無し	無し	無し	良好
応用例201	実施例27	A 2 7	無し	無レ	無し	良好
応用例202	実施例28	A 2 8	無し	無し	無し	良好
応用例203	実施例29	A 2 9	無し	無し	無し	良好
<b>応用例204</b>	実施例30	A30	無し	無し	無し	良好
応用例205	実施例31	A 3 1	無し	無し	無し	良好
応用例206	実施例32	A 3 2	無し	無し	無し	良好
応用例207	実施例33	A33	無し	無し	無レ	良好
応用例208	実施例34	A34	無し	無し	無し	良好
応用例209	実施例35	A 3 5	無し	無し	無し	良好
応用例210	実施例36	A 3 6	無し	無し	無し	良好
応用例211	実施例37	A 3 7	無し	無し	無し	良好
応用例212	実施例38	A 3 8	無し	無し	無し	良好
応用例213	実施例39	A 3 9	無し	無レ	無し	良好
応用例214	実施例40	A40	無し	無し	無し	良好
応用例215	実施例41	A41	無し	無し	無し	良好
応用例216	実施例42	A 4 2	無し	無し	無し	良好

[0067]

【表23】

-	徐放体	かて	徐放性			
	担体粒子	,   	30日後	90日後	120 日後	評価
	実施例43	A 4 3	無し	無し	無し	良好
応用例218	実施例44	A44	無し	無し	無し	良好
<b>応用例219</b>	実施例45	A45	無し	無し	無し	良好
応用例220	実施例46	A46	無し	無し	無し	良好
応用例221	実施例47	A47	無し	無レ	無し	良好
応用例222	<b>実施例48</b>	A48	無し	無し	無し	良好
応用例223	実施例49	A49	無し	無し	無し	良好
応用例224	実施例 5 0	A50	無し	無し	無し	良好
応用例225	実施例51	A 5 1	無し	無し	無し	良好
応用例226	実施例52	A 5 2	無し	無し	無し	良好
応用例227	実施例53	A 5 3	無し	無し	無し	良好
応用例228	実施例 5 4	A 5 4	無し	無し	無し	良好
応用例229	実施例 5 5	A 5 5	無し	無し	無し	良好
応用例230	実施例 5 8	A 5 6	無し	無レ	無し	良好
応用例231	実施例 5 7	A 5 7	無し	無し	無し	良好
応用例232	実施例 5 8	A 5 8	無し	無し	無し	良好

[0068]

# \*【表24】

	徐放	体	かて	徐放性		
	担体粒子		30日後	90日後	120 日後	評価
応用比較例35	В 2	В 2	有り	有り	有り	不良
応用比較例36	В3	В3	有り	有り	有り	不良
応用比較例37	B4	B 4	無し	有り	有り	不良
応用比較例38	B 5	B 5	無し	有り	有り	不良
応用比較例39	В6	В6	無し	有り	有り	不良
応用比較例40	B 7	В7	無し	有り	有り	不良
応用比較例41	В8	B8	無し	有り	有り	不良
応用比較例42	B 9	B 9	有り	有り	有り	不良
応用比較例43	B10	B 1 0	有り	有り	有り	不良
応用比較例44	B11	B 1 1	有り	有り	有り	不良

【0069】応用例233~238

実施例1、9、28、39、46及び56のチュープ状 合成無機微粒子である無機微粒子A1、A9、A28、 A38、A46及びA56をエチレングリコール中に超 音波分散機で分散させて1%濃度の無機微粒子Aのエチ レングリコール分散体を得た。ジメチルテレフタレート 100重量部とエチレングリコール60重量部及び酢酸 マグネシウム4水塩0.09重量部を反応容器に取り、 加熱昇温するとともに発生するメタノールを留去してエ ステル交換反応を終了させた。その後、無機微粒子A 1、A9、A28、A38、A46及びA56のエチレ 50 伸し、更に130℃で縦方向に1.08倍延伸し、22

40 ングリコール分散体を無機微粒子Aの固形分として0. 3 重量部添加、更に燐酸0.03 重量部、3 酸化アンチ モン0.04重量部を加えて4時間重縮合反応を行い、 無機微粒子A1、A9、A28、A38、A46及びA 5 6 を含有するポリエチレンテレフタレートA1、A 9、A28、A38、A46及びA56を得た。ポリエ チレンテレフタレートA1、A9、A28、A38、A 4 6 及びA 5 6 を常法にて乾燥後、2 9 0 ℃で溶融押し 出し、無定形シートを得、シートの流れ方向(縦方向) に110℃で3.5倍、横方向に110℃で3.5倍延

0℃で3秒間熱処理を行い、プロッキング防止剤として 実施例の無機微粒子A1、A9、A28、A38、A4 6及びA56を含む厚さ15μmのポリエチレンテレフ タレートフィルムA1、A9及びA56を得た。そのフィルム特性を表25に示す。表25の結果から、本発明 のチューブ状合成無機微粒子がプロッキング防止剤及び プラスチック充填剤として優れたものであることが明確 トカった

【0070】応用比較例45~52

\*応用例233~238で、チューブ状合成無機微粒子を 表6の粒子B1、B3、B5、B8、B9、B10及び B11に変更する以外は以下同様にして、ブロッキング 防止剤として粒子B1、B3、B5、B8、B9、B1 0及びB11の厚さ15μmのポリエチレンテレフタレ ートフィルムB1、B3、B5、B8、B9及びB10 を得た。そのフィルム特性を表25に示す。

[0071]

\* 【表25】

	使用粒子	フィルム	滑り性	耐摩耗性
応用例233	実施例 1	A 1	良好	良好
応用例234	実施例 9	A 9	良好	良好
応用例235	<b>実施例28</b>	A 2 8	良好	良好
応用例236	<b>実施例38</b>	A38	良好	良好
応用例237	実施例46	A46	良好	良好
応用例238	実施例56	A 5 6	良好	良好
応用比較例45	粒子B1	B 1	不良	不良
応用比較例46	粒子B3	B 3	不良	不良
応用比較例47	粒子B5	В 5	やや良好	不良
応用比較例48	粒子B8	В8	不良	不良
応用比較例49	粒子B9	В9	不良	不良
応用比較例50	粒子B10	B10	やや良好	不良
応用比較例51	粒子B11	B 1 1	不良	不良

[0072] 滑り性 : 固定した直径6 mの硬質クロム性固定ピンにフィルムを巻き付け角135度で接触させ、53g(T2)の荷重をかけて速度1 m/min、53gの荷重をかけてフィルムを走行させ反対の端の抵 30 抗力(T1、g)。

耐摩耗性 :固定した直径6mmの硬質クロム性固定ピンにフィルムを巻き付け角135度で接触させ、速度10m/min、張力200gでフィルムを1000mにわたって走行させ、ピンに付着した摩耗白粉量を目視で評価した。

[0073] 応用例239~245

実施例1、5、1と5の1:1混合、28、38、46 及び56のチューブ状合成無機微粒子である無機微粒子 A1、A5、A1とA5の1:1混合、A28、A3 8、A46及びA56の1gを水99g中に超音波分散 機で分散し水分散体A1、A5、A1とA5の1:1混 合、A28、A38、A46及びA56を100g調製 した。ガラス製減圧ホルダーKGS-47(東洋アドバンティック製、100メッシュステンレスサポートスクリーン、有効濾過面積9.6cm²)にNo.2濾紙(東 洋アドバンティック製)1枚をセットして、水で湿らせた上に酸水分散体A1、A5、A1とA5の1:1混合、A28、A38、A46及びA56の100gを300mmHgの減圧下で濾過を行い、No.2濾紙上に無機微粒子A1、A5、A1とA5の1:1混合、A28、A38、A46及びA56を1gプレコートした。これに0.5%濃度の0.3μmのラテックス球分散液であり、3μmのラテックス球漁度を測定することにより粒子捕捉性能(捕捉効率が高いほど良好であり、さらには100%に近いほど良好であり、さらには100%に近いほど良好である)を測定し、その結果を表26に示す。表26の結果から本発明のチューブ状合成無機微粒子は濾過助剤として有用であることが明確となった。

40 【0074】応用比較例52~58

応用例239~245で、チューブ状合成無機微粒子を表6の粒子B1、B3、B5、B8、B9、B10及びB11に変更する以外は以下同様にして、濾過試験を行い、濾過助剤としての特性を表26に示す。

[0075]

【表26】

	使用粒子	濾過 助剤	0.3 µm ラテックス 球 <b>濾過精度</b> %	建過 助剤 評価
応用例239	実施例 1	A 1	99	良好
応用例240	実施例 5	A 5	95	良好
応用例241	実施例1+5	A1+	99	良好
	1:1 の割合	A 5		
応用例242	<b>実施例28</b>	A 2 8	98	良好
応用例243	実施例38	A38	98	良好
応用例244	実施例 4 6	A46	98	良好
応用例245	実施例 5 6	A 5 6	98	良好
応用比較例52	粒子B 1	B 1	40.1	不良
応用比較例53	粒子B3	B 3	25. 2	不良
応用比較例54	粒子B 5	B 5	35. 1	不良
応用比較例 5 5	粒子B8	B8	48.4	不良
応用比較例56	粒子B9	В9	41.1	不良
応用比較例57	粒子B10	B10	50. 5	不良
応用比較例58	粒子B11	B 1 1	50. 5	不良

# [0076] 応用例246~251

実施例1、5、28、38、46及び56のチュープ状 合成無機微粒子である無機微粒子A1、A5、A28、 A38、A46及びA56の10kgを温水に分散させて 温水懸濁液とし、該温水懸濁液にステアリン酸 2 kgをド デシルベンゼンスルホン酸 O. 4 Kgで乳化させて添加、 撹拌、熟成、脱水、乾燥及び仕上げを行い、ステアリン 酸処理無機微粒子A1、A5、A28、A38、A46 及びA56とした。該ステアリン酸処理無機微粒子20 重量部を加熱溶融状態のポリプロピレン80重量部に粉 体として添加及び混練分散させて該ステアリン酸処理無 機微粒子20%含有ポリプロピレンベレットを調製し た。該ペレットより射出成形法でテストピースを作成 し、通常部分の引張強度及びウェルド部分の引張強度を 測定し、その結果を表27に示す。表27の結果から本 発明のチューブ状合成無機微粒子を充填剤としてポリブ ロピレンに使用した場合は通常部分だけでなくウエルド

部分も高く、ポリプロピレン用充填剤として有用である ことが明確となった。また、ポリプロレン以外の熱可塑 性のプラスチック用充填剤としても有用であると思われ る。

# 【0077】応用比較例59~65

応用例246~251で、チューブ状合成無機微粒子を表6の粒子B1、B3、B5、B8、B9、B10及び30 B11に変更する以外は以下同様にして、該粒子20%合有ポリプロピレンペレットを作成し、該ペレットより射出成形法でテストピースを作成し、通常部分の引張強度及びウェルド部分の引張強度を測定し、その結果を表27に示す。比較応用例65のB11及び類似したタルクが従来使用されているが物性としては満足とは言えない。特にウエルド部での強度が低下する事が問題となっている。

[0078] 【表27】

	使用粒子	ポリブ ロピレ ンペレ ット	通常部 引張強度	ウエルド 部引張強 度 駆/cm²	ポリプロ ピレン配 合 <b>物</b> 性
応用例246	実施例 1	A 1	350	310	良好
応用例247	実施例 5	A 5	400	350	良好
応用例248	実施例 2 8	A 2 8	340	300	良好
応用例249	実施例38	A38	330	290	良好
応用例250	実施例46	A46	340	300	良好
応用例251	実施例 5 6	A 5 6	330	290	良好
応用比較例59	粒子B1	B 1	240	160	不良
応用比較例60	粒子B 3	В3	180	160	不良
応用比較例61	粒子B 5	B 5	230	150	不良
応用比較例62	粒子B8	В8	200	120	不良
応用比較例63	粒子B9	B 9	210	130	不良
応用比較例64	粒子B10	B10	260	200	普通
応用比較例65	粒子B11	B11	270	150	不良

[0079]

【発明の効果】叙上のとおり、本発明のチューブ状合成 無機粒子は、触媒や医薬等の担体、吸着剤や徐放体、ブ ラスチック、ゴム、塗料、インキ、シーリング材、製紙 等における充填剤、繊維、フィルム等におけるプロッキ ング防止剤等として有用である。

フロントページの続き	フロ	ン	トペー	ジ	Ø	繞	き
------------	----	---	-----	---	---	---	---

(51) Int. Cl. *		識別記号	<b>庁内整理番号</b>	FI	技術表示箇所
*	53/86	ZAB			
C 0 1 B	25/32	Z			
C 0 1 F	11/18	Н	9040-4G		
		M	9040-4G		
	11/22		9040-4G		
	11/46	Α	9040-4G		
		. В	9040-4G		
	11/48		9040-4G		
// B01D	53/28				
C 0 2 F	3/10	ZAB Z	;		
C 0 9 K	3/00	L			